Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004140

International filing date: 03 March 2005 (03.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-060495

Filing date: 04 March 2004 (04.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 April 2005 (14.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

23.3.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月 4日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-060495

[ST. 10/C]:

[JP2004-060495]

出 願 人
Applicant(s):

昭和電工株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月23日







1/E

【書類名】 特許願 SDT4211 【整理番号】 平成16年 3月 4日 【提出日】 特許庁長官殿 【あて先】 【国際特許分類】 H01L 33/00 【発明者】 千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式会社 研 【住所又は居所】 究開発センター(土気)内 小早川 真人 【氏名】 【発明者】

月者】 【住所又は居所】 千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式会社 研 究開発センター(土気)内

【氏名】 友澤 秀喜

【発明者】 【住所又は居所】 千葉県市原市八幡海岸通り5番1号 昭和電工株式会社研究開発 センター(千葉)内

【氏名】 三木 久幸

 【特許出願人】
 000002004

 【氏名又は名称】
 昭和電工株式会社

【代理人】 【識別番号】 100070378 【弁理士】

【氏名又は名称】 菊地 精一

【手数料の表示】 【予納台帳番号】 054634 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】特許請求の範囲 1【物件名】明細書 1【物件名】図面 1

【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 9722913



【請求項1】

p型不純物を含有しp型の伝導性を示す窒化ガリウム系化合物半導体層(p型層)を備えてなる窒化ガリウム系半導体素子に於いて、p型層は表層部とそれより内部の深底部からなり、該深底部はp型不純物とp型の伝導性を失わない範囲で水素とを共存させた領域となっている、ことを特徴とする窒化ガリウム系半導体素子。

【請求項2】

上記p型不純物は、添加 (ドーピング) 或いはイオン注入により含有されていることを 特徴とする、請求項1に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【請求項3】

p型層内の深底部におけるp型不純物に対する水素の原子濃度の比率が略1:1であることを特徴とする、請求項1乃至2に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【請求項4】

p型層内の深底部の膜厚を、p型層の厚さ(全厚)に対して、40%以上で99.9%以下とした、ことを特徴とする請求項1または3に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【請求項5】

p型層内の深底部の膜厚を、p型層の全厚に対し、70%以上とした、ことを特徴とする請求項4に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【請求項6】

p型層の表層部における水素の含有量を、深底部の含有量に対し、1/3以下とした、ことを特徴とする請求項1乃至5の何れか1項に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【書類名】明細書

【発明の名称】窒化ガリウム系半導体素子

【技術分野】

[0001]

本発明は、発光ダイオード(LED)、レーザーダイオード(LD)やpin型受光素子等のp型窒化ガリウム系半導体層を備えた窒化ガリウム系半導体素子に関する。

【背景技術】

[0002]

組成式 $A1xGayInzN(0 \le X,Y,Z \le 1,X+Y+Z=1)$ 等で表記される窒化ガリウム (GaN) 系半導体材料は、短波長可視光から紫外光領域に相当するエネルギーの直接遷移型のバンドギャップ(bandgap)を有するため、従来から、青色、緑色、或いは紫外LEDやLD等のpn接合型構造の発光素子を構成するに利用されている(例えば、特許文献 1 参照)。

[0003]

p n接合型窒化ガリウム系半導体発光素子を構成するための、p 型伝導性のG a N系半導体層は、従来から、元素周期律表の第II族元素をp 型不純物(第II族不純物)として添加して形成されている。例えば、G a N層にイオン注入手段に依り、マグネシウム(M g)や亜鉛(Z n)等の第II族不純物を添加する技術が既に開示されている(例えば、特許文献 2 参照)。

[0004]

第II族不純物を添加した窒化ガリウム系半導体層は、しかしながら、そのままではp型の電導を呈する良導電層とは一般にならない。この原因は、例えば、気相成長時に成長環境から層内に浸透して来る水素(H)が、添加された第II族不純物を電気的に補償し、不活性化させるためとされている。このため、従来では、第II族不純物を添加した窒化ガリウム系半導体層を形成した後、層内の水素を層外へ出来るだけ逸脱させるために熱処理(例えば、特許文献3参照)を施す技術手段が採られている。その他、第II族不純物を電気的に活性化させる技術手段として荷電粒子照射手段が既知である(例えば、特許文献4参照)。

[0005]

【特許文献1】特公昭55- 3834号公報

【特許文献2】特開昭51-71590号公報

【特許文献3】特開平6-237012号公報

【特許文献4】特開昭53-20882号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

ところが、第II族元素を p 型不純物として添加した G a N系半導体層から全んどの量の水素を除去して得た低抵抗で p 型の導電層を利用して、例えば、 p n 接合型 L E D を構成しても、必ずしも良好な整流特性或いは静電耐圧特性が安定して得られるとは限らない。特に、静電耐圧に関しては、 p 型 G a N 系半導体層を設けるための基板として、導電性の例えば、珪素(S i) 単結晶(シリコン)、炭化珪素(S i C)、及び砒化ガリウム(G a A s)を用いた場合でさえも、必ずしも安定して良好とはならないのが現状である。

[0007]

本発明は、上記の様な従来のp型GaN系半導体層を用いて構成された、例えば窒化ガリウム系LEDに於ける静電耐圧の不安定さを、できるだけ抵抗の上昇を抑えながら克服し、静電耐圧を向上させることを目的とするものである。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明は上記の目的を達成するためになされたもので、以下の各項の発明からなる。

(1) p型不純物を含有しp型の伝導性を示す窒化ガリウム系化合物半導体層(p型

- 層)を備えてなる窒化ガリウム系半導体素子に於いて、p型層は表層部とそれより内部の深底部からなり、該深底部はp型不純物とp型の伝導性を失わない範囲で水素とを共存させた領域となっている、ことを特徴とするp型層を含む窒化ガリウム系半導体素子。
- (2) 上記p型不純物は、添加(ドーピング)、或いはイオン注入により含有されていることを特徴とする、上記(1)に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

[0009]

- (3) p型層内の深底部におけるp型不純物に対する水素の原子濃度の比率が略1: 1であることを特徴とする、上記(1)乃至(2)に記載の窒化ガリウム系半導体素子。
- (4) p型層内の深底部の膜厚を、p型層の厚さ(全厚)に対して、40%以上で99.9%以下とした、ことを特徴とする上記(1)または(3)に記載の窒化ガリウム系半導体素子。

[0010]

- (5) p型層内の深底部の膜厚を、p型層の全厚に対し、70%以上とした、ことを特徴とする上記(4)に記載の窒化ガリウム系半導体素子。
- (6) p型層の表層部における水素の含有量を、深底部の含有量に対し、1/3以下とした、ことを特徴とする上記(1)乃至(5)の何れかに記載の窒化ガリウム系半導体素子。

【発明の効果】

[0011]

本発明によれば、p型層内にp型不純物と共に特定量の範囲で水素を含有させた高抵抗の深底部を内在させたp型GaN系半導体層を用いてGaN系半導体素子を形成したので、静電耐圧に優れるGaN系半導体LEDが得られる。

[0012]

さらに、水素を残留させた高抵抗の深底部を内在させ、且つ、その深底部の上方の層(表層部)に、水素原子濃度を好ましくは深底部の1/3以下に減じた低抵抗の領域とした、p型GaN系半導体層を用いてGaN系半導体素子を形成したので、静電耐圧に優れると共に、p型層全体の水素濃度を深底部と同様に含有させた場合に比べ順方向電圧の低いGaN系半導体LEDとすることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0013]

本発明の窒化ガリウム系半導体素子は、p型の伝導性を示す窒化ガリウム(GaN)系化合物半導体層(p型層)を備えており、p型層は表層部とそれより内部の深底部からなり、深底部にはp型の不純物と特定量の範囲で水素が共存していることが特徴である。半導体素子のその他の構成は従来公知のものをそのまま利用することができる。

半導体素子の基板には、結晶、望ましくは単結晶からなる基板を用いる。例えばサファイア、立方晶及び六方晶のSiC等である。さらに燐化ガリウム(GaP)、GaAs、シリコン、酸化亜鉛(ZnO)、GaN単結晶を用いることができる。p型層を、それとは格子整合しない結晶基板上に積層をするに際しては、シーディングプロセス(Seeding Process: SP)法(特開 2003-243302 号公報)と呼ばれる格子不整合結晶エピタキシャル成長技術を好都合に利用できる。

[0014]

基板上に、p型層を成長させるには、分子線エピタキシャル(MBE)、有機金属化学的気相堆積(MOCVD)、ハイドライド気相成長(HVPE)などの気相成長手段を利用することができる。GaN系半導体層を構成する窒素の原料(窒素源)としてアンモニア、ヒドラジン、アジ化物などを用いることができる。また、第III族構成元素の原料として、トリメチルガリウム、トリエチルガリウム、トリメチルインジウム、トリメチルアルミニウムなどを用いることができる。

[0015]

p型層の気相成長時に添加する p型不純物(ドーパント)しては、Mg、亜鉛(Zn)、ベリリウム(Be)、カルシウム(Ca)、ストロンチウム(Sr)、バリウム(Ba

)、カドミウム(C d)、及び水銀(H g)等の第II族元素を例示できる。炭素(C)等 の第IV族に属する両性不純物もあるが、Mg等の第II族元素をp型不純物として利用する のが望ましい。Mg等のp型不純物は、その不純物の層内に於ける原子濃度が 5×10^{1} 8 c m $^{-3}$ 以上で、 1×10^{20} c m $^{-3}$ 以下となる様に添加されているのが望ましい。 この不純物の濃度はp型層内で深底部でもその上の層(表層部)でも殆ど変わりはない。 p型層の内部のp型不純物の濃度は、一般的な2次イオン質量分析法(SIMS)、オー ジェ(Auger)電子分光法(AES)等の分析手段に依り定量できる。

[0016]

本発明におけるp型層はp型GaNクラッド層、p型GaNコンタクト層などp型のG a N系層であれば制限無く適用することができ、これらの少なくとも一つの層に適用する ことができる。

p型層の深底部を含む全体の膜厚(全厚)は、一般的には 0.5 μ m以下であり、望ま しくは 0.2μ m以下、更に望ましくは 0.1μ m以下である。膜厚の下限は 1n m程度 が好ましい。p型層の全厚は、気相成長時に於ける、成長反応系への第III族構成元素の 原料の供給時間を調節すれば、制御できる。 p 型層の全厚は、例えば、光学顕微鏡、走査 型電子顕微鏡(SEM)、透過型電子顕微鏡(TEM)等の観察より知れる。

[0017]

上記の如くの全厚を有するp型層にあって、本発明では層内の深底部に水素をp型の伝 導性を失わない範囲で残存させる。p型の伝導性を失わない範囲とは、例えば抵抗値で表 せば 10μ Ω 以下程度である。深底部とはp型層の表面からみた奥部であり、図1の例で 示すとコンタクト層107-1の領域である。この水素を残存させた深底部では、p型不 純物と残存させた水素との原子濃度の比率は、略1:1とするのが好適である。したがっ て水素濃度は上記の不純物濃度と略同じ $5 \times 10^{18}~{
m cm}^{-3}$ 以上、 $1 \times 10^{20}~{
m cm}^{-}$ 3 が好ましい。 p 型不純物と残存させた水素原子とで、電気的に不活性な複合体を定量的 にこの領域で形成するためである。 p 型層の表層部の水素濃度は深底部の濃度の 1 / 3 以 下とすることが好ましい。不純物は深底部も表層部も殆ど変わらないので、表層部の水素 濃度は不純物濃度の原子比で好ましくは1/3以下となる。 p型不純物と水素の原子濃度 は、例えば、SIMS等の分析手段を利用して定量できる。

[0018]

このp型不純物を、電気的に不活性化させるために水素を残存させると、順方向電圧(Vf) や閾値電圧 (Vth) が増加することも考えられるが、膜厚が薄いため現実にはほ とんど影響がない。深底部はp型層の全体の厚さ(全厚)に対して、40%以上で99. 9%以下の厚さの領域である。また特に、p型層の全厚に対し、70%以上で99.9% 以下の領域が好ましい。p型層の深底部と表層部の境界面はp型層で最も高い水素濃度の 2/3の濃度の位置とし、SIMSにより判別する。

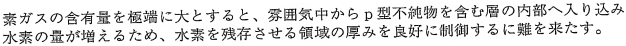
[0019]

p型不純物と電気的に不活性な複合体を形成している殆ど全ての水素を層外へできるだ け逸脱させる従来の熱処理手段は、本発明に係わる深底部の領域に特定量の水素を残存さ せる技術手段とは異なるものである。

本発明では、p型不純物を添加してp型不純物を含む層を形成したる後、不活性ガスを 主体として構成した雰囲気内に於いて、制御された速度で同層を冷却して、特定量の水素 を残存させて領域を形成することができる。冷却を開始する温度が、p型不純物を含む層 の形成温度である場合、冷却速度が大きい程、水素を敢えて残存させた領域の厚みは減少 する。また、冷却速度が同一である場合、冷却を開始する温度が高温である程、水素を残 存させた領域の厚みは減少する。

[0020]

p型不純物を含む層の冷却は、例えば、窒素 (N_2) 、アルゴン (A_r) 、ヘリウム (He)等の不活性ガスと水素 (H2)ガスとの混合雰囲気内でも実施できる。水素の体積 含有率をより大とする雰囲気中で冷却すると、水素を敢えて残存させた領域の厚みをより 増加させられる。しかし、水素ガスの体積含有率は40%以下とするのが好適である。水



[0021]

p型層内に特定量の水素を残存させる領域(深底部)の厚みは、冷却開始温度、冷却速度、及び雰囲気の構成に加え、冷却を行う設備の形状等にも依存して異なるものとなる。このためこれらの条件は一概には規定できないが、MgをドーピングしたGaN層を、その成長温度である 1050 C から、窒素 95 体積% - 水素体積 5 %の混合雰囲気内で、室温に至る迄、冷却する場合、本発明に係わる水素を残存させた領域を形成するに適する冷却速度は、総じて、毎分 40 C以上で 300 C以下である。アルミニウム(A1)を含む例えば、 $A1xGayN(0 \le X, Y \le 1, X + Y = 1)$ 層の場合、冷却速度はより小さい(遅い)速度も許容される。

[0022]

冷却速度並びに冷却する際の雰囲気ガスの構成を変化させても、p型層内に添加されたp型不純物の原子濃度の分布は、然して変化しない。従って、層内に含まれている水素の減少率の冷却速度依存性等を、予め、調査しておけば、その減少率を基に、冷却速度等を調整して、p型層の深底部に、p型不純物と水素との原子濃度比率を略1:1とする領域を形成することも可能となる。

[0023]

p型層の層内の全てに水素を残存させると、また低い接触抵抗のオーミック電極の形成を阻害する。これらのことから、p型層をオーミック電極を形成するためのコンタクト(contact)層等として利用する場合、水素を残留させる領域を深底部に設け、一方で表面側は低抵抗としたp型層を用いるのが好都合である。

$[0\ 0\ 2\ 4]$

p型オーミック電極を形成するためp型コンタクト層、或いはn型GaN系半導体層と接合させて低い順方向電圧をもたらすpn接合構造を構成するためのp型層等にあっては、表層部の水素原子の含有量は、同層の深底部の領域に敢えて残存させた水素原子の濃度の1/3以下とするのが望ましい。残存させる水素の濃度を減少させることで、p型層の表層部を低抵抗層となすことができる。

[0025]

p型層の表層部に、水素原子の濃度を減じたために、電気的に活性化されたp型不純物を多く含む低抵抗領域を形成するには、不活性ガスのみから構成される雰囲気内で冷却するのが効果的である。例えば、窒素、アルゴンまたはヘリウムから構成した雰囲気内で冷却するのが効果的である。具体的には、例えば、MOCVD法によってp型不純物を含む層を成長させた後、成長時の雰囲気を構成していた水素ガスを主に窒素ガスからなる雰囲気に切り替え、冷却すると形成できる。このことからして、冷却開始時に、上記の好ましい比率で水素を含む雰囲気内で、p型層の深底部に多量に水素原子を含む領域を形成し、その後、雰囲気を構成するガスを、不活性ガスを主体とする雰囲気として冷却すれば、深底部を多量の水素原子を残留させた高抵抗の領域とし、併せて、表層部を水素原子の濃度を深底部の領域の1/3以下とする低抵抗領域とするp型層を形成できる。

[0026]

p型層の表層部に低抵抗領域を形成する際の冷却速度は、深底部に多量の水素原子を残留させる領域を形成する場合の冷却速度より大きく(早く)するのが好適である。p型層の表層部に低抵抗層を形成するための冷却操作を、アンモニア(NH3)等の水素と窒素との化合物のガスを主体とする雰囲気内で行うことも想到されるが、水素と窒素との化学結合の開放に因り放出される、水素(原子)が冷却中のp型層の表層部に侵入する場合があり、好ましくない。

[0027]

p型不純物を添加したGaN系半導体層の外部へ脱出させることなく、層内に残存させた水素は、同層の内部に高抵抗の領域を創出する作用を有する。

[0028]

p型不純物を添加したGaN系半導体層の内部に残存させた水素によって形成される高 抵抗領域は、素子駆動電流を例えば、発光層に平面的に拡散させる作用を有する。

[0029]

また、p型不純物を添加したGaN系半導体層の内部に残存させた水素によって形成さ れる高抵抗領域は、素子駆動電流の例えば、発光層への短絡的な流通を阻害する作用を有 する。

【実施例】

[0030]

(実施例1)

本実施例では、水素を故意に残留させた領域を含むp型GaN系半導体層を用いてGa N系半導体LEDを構成する場合を例にして本発明の内容を具体的に説明する。

[0031]

本実施例に記載するLED10を作製するために使用したエピタキシャル構造体11の 断面模式図を図1に示す。また、図2には、LED10の平面模式図を示す。

[0032]

積層構造体11は、基板101としたサファイアのc面((0001)結晶面)上に、... 順次、アンドープGaN層(層厚=2μm) 102、珪素(Si)ドープn型GaN層(層厚= 2μ m、キャリア濃度= 1×10^{19} c m $^{-3}$)103、S i ドープ n 型A 10. 0 7 G a o . 9 3 Nクラッド層 (層厚=12.5 nm、キャリア濃度=1×10¹⁸ cm - 3) 104、6層のSiドープGaN障壁層(層厚=14.0nm、キャリア濃度=1 imes10 1 8 $^{\rm c}$ $^{\rm m}$ $^{\rm 3}$)と5層のアンドープ $^{\rm I}$ $^{\rm n}$ $^{\rm o}$ $^{\rm 2}$ $^{\rm 0}$ $^{\rm G}$ $^{\rm ao}$ $^{\rm o}$ $^{\rm 8}$ $^{\rm 0}$ $^{\rm N}$ の井戸層(層厚= 2. 5 nm) から多重量子構造の発光層 1 0 5、Mgドープp型A 1 o . o 7 G a o . 9 3 Nクラッド層(層厚=10nm) 106、及びMgドープGaNコンタクト層(層厚= 100 nm) 107を積層して構成した。上記の積層構造体11の各構成層102~10 7は、一般的な減圧MOCVD手段で成長させた。

[0033]

特に、MgドープGaNコンタクト層107は以下の手順に依り成長させた。

- (1) MgドープのAlo, o 7 Gao. 9 8 Nクラッド層106の成長が終了した後、 成長反応炉内の圧力を 2×10^4 パスカル(Pa)とした。
- (2) トリメチルガリウムとアンモニアを原料とし、ビスシクロペンタマグネシウム (b is-Cp2Mg)をMgのドーピング源として、1050℃でMgドープGaN層の気 相成長を開始した。
- (3) トリメチルガリウムとアンモニアとMgのドーピング源を、成長反応炉内へ4分間 に亘り継続して供給して、層厚を 0.1μ mとするMgドープGaN層を成長させた。
- (4) トリメチルガリウムと b i s C p 2 M g の成長反応炉内への供給を停止し、M gドープGaN層の成長を停止した。

[0034]

コンタクト層107としたMgドープGaN層の気相成長を終了させた後、直ちに、基 板101の加熱するために利用していた、高周波誘導加熱式ヒータへの通電を停止した。 これより、各構成層102~107を気相成長させた成長反応炉内で積層構造体11の冷 却を開始した。冷却時の雰囲気は、積層構造体11の各構成層を気相成長させるに使用し た水素キャリアガスに、窒素を混合させて構成した。窒素と水素の混合比率は、体積比率 で95:5とした。この状態で、基板の温度を室温まで20分を費やして降温した。従っ て、平均の冷却速度は毎分53℃となった。

[0035]

室温迄、冷却後、成長反応炉より積層構造体11を取り出し、コンタクト層107とす るMgドープGaN層の層内でのマグネシウム及び水素の原子濃度を一般的なSIMS分 析法で定量した。 Mg 原子は、 $\mathrm{7} \times \mathrm{10^{19}~c~m^{-3}}$ の濃度で、表面から深さ方向に略一 定の濃度で分布していた。一方、水素原子は、表層部で約 $2 \times 10^{19}~{
m c~m}^{-3}$ と少なく なっているものの、表面から深さ30nm(表層部107-2)より深部では 6×10^{1}

[0036]

上記のp型層をコンタクト層107として備えたエピタキシャル層構造体11を用いて LED10を作製した。先ず、n型オーミック電極108を形成する予定の領域に一般的 なドライエッチングを施し、その領域に限り、SiドープGaN層103の表面を露出させた。露出させた表面部分には、チタン(Ti)/アルミニウム(A1)を重層させてなる n型オーミック電極108を形成した。その他の領域に在る、故意に水素を残留させた 領域を内在するコンタクト層107の表面の略全域には、発光層からの発光をサファイア 基板101側へ反射する機能を持たせた、白金(Pt)膜/ロジウム(Rh)膜/金(Au)膜を重層させた p型オーミック電極109を形成した。 p型コンタクト層107の表面と接触する金属膜は白金膜とした。

[0037]

p型及びn型のオーミック電極108, 109を形成した後、サファイア基板101の裏面を、ダイヤモンド微粒などの砥粒を使用して研磨し、最終的に鏡面に仕上げた。その後、積層構造体11を裁断し、 350μ m角の正方形の個別のLED10へと分離した。次に、サブマウントに、オーミック電極108, 109を各々、接着して、フリップ型のチップとした。更にそれをリードフレーム上に載置した後、金(Au)線でリードフレームと結線した。

[0038]

フリップ型にマウントしたLEDのp側およびn側のオーミック電極108, 109間に順方向電流を流して電気的特性及び発光特性を評価した。順方向電流を20mAとした際の順方向電圧 (Vf) は3.2Vであった。また、サファイア基板101より外部へ透過して来る発光の波長は455nmであった。また、一般的な積分球で測定された発光出力は10mWであった。この様な特性を示すLEDは、直径27インチの円形基板1010mW 略全面に形成された外観不良品を除く約1000m 個のLEDについて、ばらつきなく得られた。

[0039]

また、LED10について、簡易な静電破壊試験を実施した。静電気が突発的に印加されるのを想定して、パルス(plus)電圧を電極間に瞬間的に加え、その後、逆方向での電極間ショート(短絡)の有無を調査した。100個の検体の内、1000 Vのパルス電圧印加で破壊されるLEDチップは、1個であった。即ち、逆方向電圧(Vr)の不良発生率は、1%であった。

[0040]

(比較例)

上記の実施例 1 とは、成長後の処理法を変えて、M g ドープ p 型 G a N コンタクト層を形成した。本比較例では、実施例 1 に記載の積層構造体を、実施例 1 に記載と同一の手順、条件で形成した後、気相成長時に使用したキャリアガスの水素をそのまま流通し続け、3 5 0 度 \mathbb{C} 迄、降温した。室温迄、冷却した後、気相成長に用いたとは別の熱処理炉を用いて、窒素雰囲気中で、9 0 \mathbb{C} で 1 分間、保持し、従来と同様の p 型不純物を電気的に活性化するための熱処理を施した。

[0041]

一般的な、SIMS分析に依り、本比較例に記載のMgドープp型GaN層の内部の水素原子濃度は、Mgの原子濃度(7×10^{19} cm $^{-3}$)に比較すれば、約2桁以下であった。このため、p型層内には、特に高濃度に水素が残存する領域は認められなかった。次に、実施例1と同様に、エピタキシャル積層構造体を加工し、マウントしてLEDチップを作製した。n型及びp型オーミック電極の重層構成や平面形状も実施例1と同一とした。

[0042]

作製したLEDチップの電気的な特性と発光の特性は、実施例 1 に記述したものと然して変化は認められなかった。しかし、上記の如くの静電破壊試験では、100 個のLEDの内、100 Vのパルス電圧印加で破壊されるLEDは50 個に達した。更に、100 Vの低電圧の瞬時印加で逆方向耐電圧の不良を発生させなかった50 個のLEDも、100 Vに於ける静電破壊検査試験で全数が電気的に破壊された。

[0043]

実施例1に記載のLEDと、本比較例のLEDとの相違点は、MGドープp型GaN層の内部に、水素を残存させた領域を形成したか否かのみである。上記の如く、本比較例に係わるLEDの静電耐圧試験の結果は、すこぶる悪い。このことは、水素を残存させる領域を内在するp型GaN系半導体層は、静電耐圧に優れるLEDを構成するに効果を奏することを教示していた。

[0044]

(実施例2)

実施例2では、実施例1に記載したのと同一の積層構造体について、実施例1とは、異なる手法で冷却を施して、LEDを構成する場合を例にして、本発明の内容を説明する。

[0045]

コンタクト層 107としたMgドープGaN層の気相成長を終了させた後、直ちに、基板 101の加熱するために利用していた、高周波誘導加熱式ヒータへの通電を停止した。これより、各構成層 $102\sim107$ を気相成長させた成長反応炉内で図 10 の積層構造体 11 を 1050 $\mathbb C$ から冷却し始めた。冷却時の雰囲気は、積層構造体 11 の名構成層を気相成長させるに使用した水素キャリアガスに、窒素を混合させて構成した。窒素と水素の混合比率は、体積比率で 95:5 とした。 1050 $\mathbb C$ から 800 $\mathbb C$ に至る迄、毎分 70 $\mathbb C$ の速度で降温した。

[0046]

次に、800 ℃から600 ℃へ、窒素のみから構成した雰囲気中で冷却した。この温度間の冷却速度は毎分この状態で、基板の温度を室温まで20 分を費やして降温した。従って、平均の冷却速度は毎分85 ℃とした。

[0047]

[0048]

実施例1に記載したのと同様に、図2に示すフリップ型にマウントしたLEDのp側およびn側のオーミック電極108,109間に順方向電流を流して電気的特性及び発光特性を評価した。順方向電流を20mAとした際の順方向電圧(Vf)は3.0Vであり、実施例1のLEDチップより低値となった。また、サファイア基板101より外部へ透過して来る発光の波長は455nmであった。また、一般的な積分球で測定された発光出力は12mWであった。この様な特性を示すLEDは、直径2インチの円形基板101の略全面に形成された外観不良品を除く約10000個のLEDについて、ばらつきなく得られた。

[0049]

また、LED10について、簡易な静電破壊試験を実施した。静電気が突発的に印加さ 出証特2005-3013905 れるのを想定して、パルス(plus)電圧を電極間に瞬間的に加え、その後、逆方向での電極間ショート(短絡)の有無を調査した。100個の検体の内、1000 Vのパルス電圧印加で破壊されるLEDチップは、1個であった。即ち、逆方向電圧(Vr)の不良発生率は、1%であった。

【産業上の利用可能性】

[0050]

本発明の半導体素子は青色、緑色、紫外線等の発光ダイオード、レーザーダイオードや pin型受光素子等に利用される。

【図面の簡単な説明】

[0051]

【図1】実施例1に記載の積層構造体の積層構成を示す断面模式図である。

【図2】実施例1に記載のLEDの平面模式図である。

【符号の説明】

[0052]

10 LED

11 積層構造体

101 結晶基板

102 アンドープGaN層

103 n型GaN層

104 n型AlGaNクラッド層

105 多重量子井戸構造発光層

106 p型AlGaNクラッド層

107 p型GaNコンタクト層

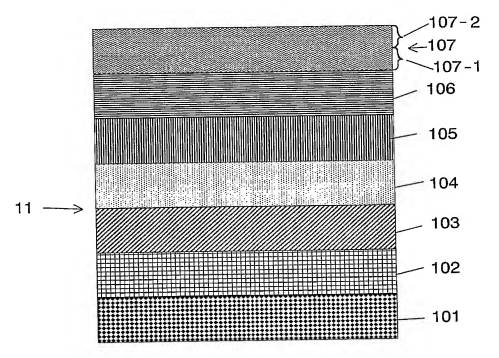
107-1 p型GaNコンタクト層の表層部

107-2 p型GaNコンタクト層の深底部

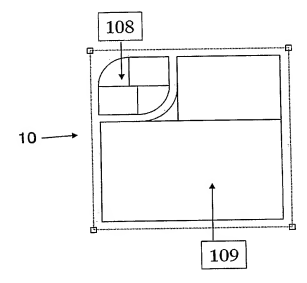
108 n型オーミック電極

109 p型オーミック電極

【書類名】図面 【図1】



【図2】





【要約】

【課題】 窒化ガリウム系半導体素子における静電耐圧の不安定さを、できるだけ抵抗の 上昇を抑えながら、克服することを目的とする。

【解決手段】 p型不純物を有しp型の伝導性を示す窒化ガリウム系半導体層(p型層)を備えてなる窒化ガリウム系半導体素子において、p型層は表層部とそれより内部の深底部からなり、深底部は、p型不純物との伝導性を失わない範囲で水素とを共存させた領域となっている、ことを特徴とするp型層を含む窒化ガリウム系半導体素子。

上記深底部における p 型不純物に対する水素の原子濃度の比率は略1:1が好ましく、また深底部の厚さは p 型層の厚さの $40\sim99$. 9%が好ましい。更に p 型層の表層部における水素の含有量を深底部の含有量の1/3以下とすることが好ましい。

【選択図】

図 1

特願2004-060495

出願人履歴情報

識別番号

[000002004]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月27日

変 更 埋 田 」 住 所 新規登録

住 所 名

東京都港区芝大門1丁目13番9号

昭和電工株式会社